TI Heat-stable unsaturated polyesters

IN Ookubo, Noriyoshi; Shirahata, Isao; Kitamura, Nobu

PA Furukawa Electric Co., Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

EAN.	CNT 1 PATENT NO.			APPLICATION NO.	
ΡΙ	JP 50110491 JP 58021649	A2	19750830		19740213
PRAI	JP 1974-17405				
GI	For diagram(s),	see pr	inted CA Iss	ue.	
AB				contained 4,4'-	
dimaleimidodiphenyl ether-3,3'-dicarboxylic acid (I) or 4,4'-bis(3,6-					
endomethylene-1,2,3,6-tetrahydrophthalimido)diphenylmethane-3,3'-					
dicarboxylic acid (II) as acid monomer. For example, ethylene glycol					
80, I 44.8, Sn oxalate 0.03, and Sb203 0.03 g were heated to					
180.degree. with H2O removal to a clear soln., concd. at 150.degree. in					
vacuo, and mixed with 15 g N-methylpyrrolidone to give polyester					
[58180-20-4] soln. which was baked on Cu wire at 480.degree. to give 40					
.muthick insulation with heat distortion temp. (1kg load) >					
370.degree Also prepd. were, e.g., 1,4-butanediol-II-maleic acid					
polymer [58180-16-8], I-tris(2-hydroxyethyl)isocyanurate polymer					
-		i-Me t	erephthalate	e-ethylene glycol po	lymer
-	8018-0].				
CN	Poly[oxy-1,2-eth	anediy	loxycarbonyl	.[6-(2,5-dihydro-2,5	-dioxo-1H-
pyrr	01-1-				
	yl)-1,3-phenylen	e]oxy[4-(2,5-dihyd	lro-2,5-dioxo-1H-pyr	rol-1-yl)-
1 2_					

phenylene]carbonyl] (9CI) (CA INDEX NAME)



統記号なし

願(2)

(2,000円)

49.2.13

特許庁長官

1. 発明の名称

2. 発 明 者

神奈川県平塚市八幡 2 7 0 0 番地 ファッタアタレキックサロタ ヒラワネタンセンセインタメロタイ 古河電気工業株式会社平塚電線製造所内 大久保

3. 特許出願人

(ほか2名)

東京都千代田区丸の内二丁目6番1号

古河電気工業株式会社



住所 東京都港区芝西久保桜川町 2番地 第17森ビル 〒 105 電話、03 (502) 3 1 8 1 (大代表) デーン 氏名 (5847) 弁理士 鈴 江 彦心

(ほか 1 色)



不飽和ポリエステル系樹脂の製造方法

2. 特許請求の範囲

-- 投式

1. 発明の名称

(但し式中 A は 4 価の炭化水素或はその誘導体 等の基、Bは炭素-炭素間二重結合を有する 2. 価の基)

て扱わされるジカルポン酸単独成いは酸ジカル ポン酸の1部量を他の多価カルポンまたはその 機能的誘導体にて置換えた混合物と多価アルコ ールとを加熱反応せしめることを特徴とする不 飽和ポリエステル系樹脂の製造方法。

8. 発明の詳細を説明

本発明は熱安定性に優れた新規を不飽和ポリ エステル系樹脂の製造方法に関するものである。

① 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-110491

43公開日 昭 50. (1975) 8.30

21)特願昭 49-17405

昭49 (1974) 2.13 22出願日

審査請求 未請求 (全4頁)

庁内整理番号 666048 6911 45 7442 45

6731 48

62日本分類

260D13 260)B5/ 240B8/5.2 240X5

(51) Int. Cl². COBG 63/54/1 C08F299/04 . CO9D 3/68

従来不飽和ポリエステル樹脂の、不飽和二塩 基康としては無水マレイン酸、フマル酸、イメ コン産等の加制脂肪族の多質カルボン酸をどが 一般に使用されているため得られる樹脂は耐熱 性にかいて不十分であり人種程度のものであつ

本発明者等は更に耐熱性特性に優れた不飽和 ポリエステル系樹脂を開発せんとして厳意研究 を行つた始果優れた特性を有する不飽和ポリエ ステル樹脂が得られるととを見出したものであ

即与本発明方法は一般式

(但し式中Aはも師の炭化水素或はその誘導体 たどの基、Bは炭素-炭素間二重結合を有す る 2 価の基)

で表わざれるジカルポン酸単独、或は該ジカル

ポン酸の 1 部盤を他の多価カルポン酸またはその 機能的誘導体にて管換えた混合物と、多価アルコールとを加熱反応せしめて製造するもので
ある。

本発明は上記(1)式に示すイミド基含有不飽和 ジカルボン酸単独或は終ジカルボン酸の1部份 を他の多価カルポン酸又はその機能的誘導体に て置き換えた酸成分と多価アルコールとを混合 し存職錫等の触媒の存在の下で従来の芳香族ジ カルポン酸を用い飽和ポリエステル樹脂の製造 方法と同様な工程にて加熱反応せしめればよい。 しかしこれら酸成分と多価アルコールとの反応 割合は従来の飽和ポリエステル樹脂を製造する 場合とは異にするものである。即ち従来のポリ エステル樹脂はジカルポン酸と多価アルコール とをほぼ当着用いたいと高分子量のものとたら ずる耐熱軟化特性或は耐薬品特性等に優れたる のが得られたいものであるが、本発用にないて は酸成分として前記(1)式に示した如き二重結合 を含有し且つ加熱或は触媒により自己硬化する

立力 ハク酸無水物、エチリデンコハク酸無水物、

8.6エンドメチレン-5-メチル1,2,8.6テレヒドロクタル酸無水物、イタコン酸無水物をどピニル型、ピニレン型の不飽和結合を含有するジカルボン酸無水物又はこれらの無水物或いはこれらの酸又はモノアルキルエステル等その機能的誘導体を約2モルの割合で反応せしかることにより得られるものである。

このイミド茶含有不飽和ジカルボン酸は通常 予め合成した後分離、精製したものを使用する ものであるが、m-クレゾール等の溶媒或は他 の原料中で製造したものを分離することなく使 用することもできる。

又、本発明は前記(1)式に示すイミド基合有不 飽和ジカルボン酸の代りに該ジカルボン酸の1 部量を他の多価カルボン酸又はその機能的誘導 体にて置換してもよく、この様な使用可能な他 の多価カルボン酸としては例えばジメテルテレ フタル酸、ジメテルイソフタル酸、コハク酸、 マレイン酸、ペンプフェノンジカルボン酸、 特開 昭50-110491 (2)

特殊な酸を使用するため、酸又は多価アルコー ルの何れの成分が例えば 1.4 倍位までの範囲内 で過剰であつても耐熱性、耐薬品性その他の特 性にかいて使れたものが得られるものである。 従つて、本発明により得た不飽和ポリエステル 樹脂はそれ自体低分子量のものを製造し、これ を直接成型加熱したり、又は溶剤に溶解し盆料 とたし導体に歯布焼付けする等後の加熱により 硬化すると同時に高分子のものとたし得るため 樹脂の取扱いが振めて容易である。而して前記 (1)式に示すイミド基含有ジカルポン酸としては 例えばる。4/ジアモノジフエニルメタンー8。 8'-ジカルポン、4、4-ジアミノジフエニル エーテルー8、8'-ジカルポン酸、ペンチジン - 8 . 8 - シカルポン酸、2 . 5 - ジアミノテ レフタル酸、4.8-ジアミノテレフタル酸、 4 、 4 – ジアミノジフエニルケトン3 。 8′ – ジ カルポン世帯などアミノ基を2個、カルポキシ 基を2個有するツアミノジカルポン酸ノモルに 対して、例えばマレイン酸無水物、メチレンコ

Ţ.

2 . 6 ーナフタリンジカルポン酸、トリメリフト酸無水物、ペンプフェノンテトラカル ポン酸 無水物、ピロメリット酸、2 . 5 ピス(8.4 ジカルボキシフェニル)1 . 3 . 4 ーテトラカルボン酸無水物、N・ドー(4カルボキシフェニル)ビロメリットイミド、4 . がジフマルメタンーピスートリメリテックイミ で 明 コール リテック イミ 使 用 カル が 望 とれらを 単独又は 2 種以上混合して 使 用 カル が と とができる。 な か、 前 記(1) 式に 示 す ジカル が 設としまいの 8 価 カル ボン酸 との 混合 られる 他 脂の 特性 上 5 0 多未満の 範囲内が 望 ましい。

又本発明において使用する多価アルコールと してはエチレングリコール、グリセリン、トリメチロールブロバン、1.4ブタンジオール、 トリス(2-ヒドロキシエテル)イソンアヌレ ート、トリス(2-ヒドロキシイソプロピル) イソンアヌレート、プロピレングリコール、 NN'-(ヒドロキシエチル)ピロリットイミド 等であり、これらを単独或いは2種以上混合し て使用することも可能である。

たかこれら多価アルコールの1部量をモノエタノールアミン、も、がージアミノジフエニルメタン、ヘキサメチレンジアミン、トルイレンジアミン、も、がジアミノ8、ポジメチルジフエニルメタン等のジアミン或はヒドロキシルアミンにて世換し、樹脂中にアミド結合或はイミド結合又はこれらの両者を導入することにより更に耐熱性を向上せしかることができるものである。

必せしめて得たポリエステル樹脂を用いたワニスを用いて製造したポリエステル電線について上記同機の試験を行つたところいづれも約250℃以下において皮膜は軟化した。

実施例2

ستعدد

N. N-4, 4マレイン酸イミドジフエニル・エーテル8, 3'ジカルボン酸 44.89と、トリス(2-ヒドロキシエチル)イソシアヌレート269の混合物中に存敗鍋 0.089、三酸化アンチモン 0.029を添加し、これをジメチルホルムアミド 509中にかいて加熱反応せしめ、80℃にかける粘度が500cpの溶液を得た。この炉中にかいて10分間焼付け皮膜厚 50 m の充壌にからである。 該網板を 50 m の 丸棒にする 脱蝦板を 50 m の 丸棒にする 脱蝦板を 50 m の 丸棒にする 脱蝦板を 50 m の 丸棒にする 更に ところ形成された皮膜は 鬼裂を生ぜす、 更に 破壊電圧は 1.0 KV/0・1m であり、著しく良好であった。

天然樹脂等を添加してもよい。

次に本発明の実施例をあげて説明する。 実施例 1

エチレングリコール808中にN、N-4、 4'マレイン酸イミドジフエニルエーテル8 ₂ 3' ジカルポン酸 44.89 (0.1 モル) と存 機 錫 0.089 と、三世化アンチモン 0.08% を添加し、これを 180℃まで除々に昇温させつつ脱水せしめな がら反応を行い透明の啓澈となした後、 150℃ に降温し成圧の下で過剰のエチレングリコール を蒸発せしめた後、N-メチルピロリドン]59 を添加して、常温において粘稠を溶液を得た。 この溶液を80℃に加熱し1.0 = 中の銅線に2 回染布した後480℃にかいて焼付けを行い皮 膜厚40μの絶線電線を得た。該電線にlkgの 荷重をかけつつ昇温したところ370℃にない て皮膜の軟化が認められた。なお比較のために テレフォル頭とエチレングリコールを反応させ て得たポリエステル樹脂及び不飽和ジカルポン 酸であるマレイン酸とエチレングリコールを反

実施例 8

N.N'-4.4'マレイン酸イミドジフエニル エーテル3.8′ジカルポン酸 44.89 、ジェチル テレフタレート 19.49 、エチレングリコール 1009及び三酸化アンチモン0.19からなる 混和物を180℃まで昇温し、水及びメタノー ルを欄出せしめながら反応せしめた後、減圧し 過剰のエチレングリコールを溜出せしめながら 反応をつづけ 1 00 ℃にかいて 5 0 0 eqの樹脂 密波を得た。この樹脂溶液を90℃に加熱し、 1.0 = 9 の網線に1回染布した後 4.8 0 ℃ にか いて無付を行い皮膜厚50 4 の絶縁電線を得た。 該電線を自己径に巻付けたところ皮膜に仕全く 異常を認めず、また破壊電圧は〕3 KVを有して おり、更に冷媒であるフレオン-22に1ヶ月 間受債したところ全く異常を認めず、12.5 KV の破壊電圧を示した。

夹施例 4

N.N'-4.4'(3.6 エンドメチレン1, 2,3,6テトラハイドロフタルイミド)シフ

特開 昭50—110491(4)

エニルメタン8、8ジカルボン酸589、マレイン酸409及び1、4ブタンジオール809、在酸盤 0.1 9、三酸化アンチモン 0.19 からたる混和物を加熱反応せしめ透明な樹脂溶液とした後の反応系にスチレン509を添加した 2 を移放に過度を移放が、この機能溶液を切け、1 5 0 で及び1 8 0 でにかいて夫々2 時間が加えり口スの破壊電圧は1 5 KV/0・1mmであり流れた倒れる示した。

実施例 5

N, N'-4, 4' (8 - 6 エンドメチレン 1 . 2 . 8 . 6 テトラハイドロフタルイミド) ジフエニルメタン 8 . 8'ジカルボン酸 5 89 と N - ヒドロキシエチルマレイン酸イミド 2 4 9 とをジメテルホルムアミド 1 0 0 9 中にかいて三酸化アンチモン 0.1 9 の存在下で 1 6 0 でまで温度を上げ反応せしめて後、この反応液をエタノー

まで圧力を 1 0 0 kg/cm まで除るに上げ成型した。而して得た機構板の引張り強度は 208kg/cm であり、また 2 0 0 c で 1 週間処理したものは 2 1 0 kg/cm であつた。

以上詳述した如く本発明によれば従来の不飽 和ポリエステル樹脂に比して格段と優れた耐熱 性を有する不飽和ポリエステル樹脂が得られる のでその工業的価値は振めて大きいものである。

出版人代理人 弁理士 鈴 江 武 彦

ル中に注入し洗験した後 8 0 でで真空乾燥して 樹脂を得た。次に而して得た樹脂を 1 em 径の内 径を有する円筒状の型に入れ除々に温度を上げ 途中でガス抜きを行いたがら加圧して、最後的 に 2 5 0 でで 1 0 0 kg/em²の加圧下で 4 時間硬 化せしめて成型物を得た。この成型物は 2 5 mm のスペンで棚定した場合 10・5 kg/m² の曲風強度 を有した。

実施例 6

N.N'-4.4' マレイン酸イミドフエニルエーテル8.8' ジカルボン酸 44.89、エチレングリコール89、Nーヒドロキシエチルマレイン酸イミド 6 9 を Nーメチルピロリドン5 0 9 中にかいて三酸化アンチモン 0.059 及びシュウ酸鍋 0.059 の存在下で加熱反応を行い而して得た機脂溶液に4.4' ジアミノジフエニルエーテル2 9 を添加して樹脂溶液を細整した。この溶液を 0.18mm 厚のガラスクロスに含浸し1 5 0 ~2 0 0 でで乾燥し樹脂分4 2 5 のブレブレグを 得た。このブレブレグ1 2 枚を重ね温度を280℃

5. 添付書類の目録

 (1) 委任状
 1 通

 (2) 明細書
 1 通

 (4) 顕複剧本
 1 通

詹爾 巴 印記

6. 前記以外の発明者および代理人

(1) 発 明 者

神奈川県平東市八幡2700番地 7ルタブナン 4 コクチョウ 古河電気工業株式会社平塚電線製造所内

白畑

功

问 所

北 科

ガ

(2)代 理 人

住所 東京都港区芝西久保桜川町 2 番地 第17森 ビル パスイ (5743) 弁理士 木 武 雄